This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-106340

(43) Date of publication of application: 20.04.1999

(51)Int.CI.

A61K 31/425 A61K 31/425

A61K 31/425

A61K 31/425 A61K 31/425

A61K 31/425

A61K 31/425

C07D513/04

(21)Application number: 09-288026

(71)Applicant: SUMITOMO PHARMACEUT CO

LTD

(22)Date of filing:

02.10.1997

(72)Inventor: INOUE TADAHIRO

IWAI KIYOTAKA

MURATA SHINJI NISHINAKA SHIGEYUKI

AOKI MIKIO

KAWAKAMI HAJIME

(54) STAT6 ACTIVATION INHIBITOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject medicine, capable of inhibiting the activation of transcription factor stat 6, and further capable of inhibiting an immediate-type and a slow-type reactions in the allergic disease by using a specific imidazothiazole derivative as an active ingredient.

SOLUTION: This inhibitor contains a imidazo[2,1-b] thiazole derivative of the formula (X1 is H, an alkyl, a cycloalkyl, an aralkyl, an aryl, a halogen, cyano or the like; X2 is H, an alkyl, a cycloalkyl, an aryl, a halogen, cyano or the like; X3 is H, an alkyl, a cycloalkyl, an aralkyl or the like; X4 is H, an alkyl, a cycloalkyl, an aralkyl or the like; X5 is H, an alkyl, a cycloalkyl or the

like; R1 is H, an alkyl, a cycloalkyl, an aryl or the like; R2 is H, an alkyl, an aralkyl or the like; R3 is H, an alkyl, an aryl, a halogen or the like), or a pharmaceutically acceptable salt thereof as an active ingredient. As the result, the treatment and the prevention of allergic diseases and parasitic infectious diseases or the like can be expected.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-106340

(43)公開日 平成11年(1999)4月20日

(51) Int.Cl.4	識別記号		FI						
A 6 1 K 31/425	ABD			1K 3	1/495		ABD		
			AU	IK 3	11/420		ABA		
	ABA						••••		
	ABF						ABF		
	ADU						ADU		
	ADX						ADX		
		審查請求	未請求	請求功	夏の数 5	FD	(全 13 頁)	最終頁に	使く
(21)出顧番号	特額平9-288026		(71)	人類出	00018	3370			
					住友象	薬株式	会社		
(22)出顧日	平成9年(1997)10月2日	997)10月2日 大阪府大阪市中央区道					中央区道條町	2丁目2番	8 🛱
	1,20 1 (1001) 10/3 2 11		(72)	発明者					
			(12)	767179			春日出中3丁	E1 1 #400 EL	Α.
			1					日1冊50寸	120
						株式会	ETM		
			(72)	発明者					
					大阪市	i此花区	春日出中3丁	目1番98号	住
	*		1		友製等	经大块	社内		
			(72)	発明者	村田	貸志			
					大阪it	1此花区	春日出中3丁	目1番98号	住
					友製等	株式会	社内		
			(74)	代理人		中村			
			``*	, 4 ± 7 (71-5-4	_ 111	~~	最終頁に	虎く
			ı						

(54) 【発明の名称】 STAT6活性化阻害剤

(57) 【要約】

【課題】転写因子スタット6の活性化阻害剤の提供。

【解決手段】式1

[化1].

$$R^1 \xrightarrow{X^2} N \xrightarrow{X^3} X^3 \xrightarrow{X^2} X^3$$

で表されるイミダソ[2, 1-b]チアソール誘導体を有 効成分とする転写因子スタット6の活性化阻害剤。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式1 【化1】

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^3
 R^3
 R^4

(式中、X1は水素原子、アルキル基、間換アルキル 基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、ア ラルキル基、置換アラルキル基、アリール基、置換アリ ール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル 基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、 アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコ キシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはア ルキルアミド基を表す。X2は水素原子、アルキル基 置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルア ルキル基、アラルキル基、置換アラルキル基、アリール 基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフ ルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フ ェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、置換アロイ ル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニト 、ロ基またはアルキルアミド基を表す。X3は水素原子、 アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シク ロアルキルアルキル基、アラルキル基、置換アラルキル 基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、シア ノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキ シ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル 基、置換アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバ モイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を表す。X ⁴は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロア ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、 置換アラルキル基、アリール基、置換アリール基、ハロ ゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキ シ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル 基、アロイル基、置換アロイル基、アルコキシカルボニ ル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド 基を表す。X⁵は水案原子、アルキル基、置換アルキル 基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、ア ラルキル基、置換アラルキル基、アリール基、置換アリ ール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル 基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、 アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコ キシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはア ルキルアミド基を表す。またはX1、X2、X3、X4、お よびX5において、2つの隣接する任意の基が結合して フェニル環、または置換フェニル環を形成してもよい。 R1は水穀原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロ アルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル

基、置換アラルキル基、アリール基または置換アリール 基を表す。 R²は水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、シクロアルキル基、アラルキル基は置換アラルキル基を表す。または、R¹およびR²は互いに結合してシクロアルケニル環、フェニル環、または置換フェニル環を形成してもよい。 R³は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、でラルキル基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ 基、フェノキシ基、置換フェノキシ基またはアルコキシカルボニル基を表す。)で表されるイミダゾ[2,1-b]チアゾール誘導体またはその医薬的に許容される塩を有効成分とするSTAT6活性化阻害剤。

【請求項2】 X¹、 X²、 X³、 X⁴、およびX⁵において、2つの隣接する任意の基が結合してフェニル環、または置換フェニル環を形成したイミダゾ[2, 1-b]チアゾール誘導体またはその医薬的に許容される塩を有効成分とする請求項1 記載のSTAT6 活性化阻害剤。

【請求項3】アレルギー性疾患、寄生虫感染症、自己免疫疾患、ウイルスあるいはバクテリア感染症、悪性腫瘍、HVG(Host-versus-Graft)病または後天性免疫不全症候群(AIDS)を治療または予防する請求項1または2記載のSTAT6活性化阻害剤。

【請求項4】 IL-4を拮抗する請求項1または2記載のSTAT6活性化阻害剤。

【請求項5】即時型または/および遅延型アレルギーを 抑制する請求項1または2記載のSTAT6活性化阻容 剤

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は転写因子スタット6(STAT6)の活性化阻害剤に関する。本発明の転写因子スタット6(STAT6)の活性化阻害剤は具体的には、例えば、アレルギー性疾患、寄生虫感染症、全身性エリテマトーデス等の自己免疫疾患、ウイルスあるいはパクテリア感染症、悪性腫瘍、HVG(Host-versus-Graft)病あるいは後天性免疫不全症候群(AIDS)等の治療剤または予防剤として有用である。

[0002]

【従来の技術】免疫応答において中心的な役割を担っているヘルパーT細胞(以下、Thと略す。)と呼ばれるリンパ球が、異なる二つのサブセットに分類されることを初めてMosmannらが提唱した。彼らはマウスのヘルパーT細胞(Th)を、産生するサイトカインのパターンによりTh1とTh2の2群に分類した(J. Immunol.(1986)136:2348-2357)。このTh1とTh2の分類は、単にヘルパーT細胞のサブセットの分類にとどまらず、生体における種々の免疫応答をTh1側の免疫応答あるいはTh2側の免疫応答と分類することを可能と

した。さらに細胞性免疫はTh1タイプサイトカインが、液性免疫はTh2タイプサイトカインが関与することが知られるようになった。

【0003】Th2側の免疫応答としては、Th2から 産生されるインターロイキン4(11-4)、インター ロイキン5 (IL-5)、インターロイキン10 (IL -10)、インターロイキン13 (IL-13) 等のT h 2タイプサイトカインによる、B細胞からの抗体産生 (IgEクラスを含む。) などがある。Th2はアレル ギー反応に関与する多くのサイトカインを産生すること から、アレルギー反応の制御細胞として近年、重要視さ れている。インターロイキン4はIgE抗体の産生を誘 導するとともに肥満細胞の活性化、増殖も誘導する。ま た、好酸球が血管内皮細胞に接着、組織浸潤する際に機 能する重要な分子であるVCAM-1の遺伝子発現も誘 導する。さらに、インターロイキン4は、ヘルパーT細 胞の前駆細胞であるナイーブT細胞に作用し、Th2へ の機能的分化を誘導し、分化成熟後のT細胞に対しては 増殖因子としても働く。またインターロイキン13もイ ンターロイキン4と同様の作用を示す。

【0004】Th2は、1gE抗体や肥満細胞が関与する即時型アレルギー反応のみならず、好酸球が関与する遅発型アレルギー反応をも惹起する中心的な細胞であると言える。また、インターロイキン4は、そのTh2の分化増殖因子として大きな役割を担っているとともに、一方ではTh2から産生され、即時型および遅発型の両アレルギー反応に深く関与する重要なサイトカインである。しかし、インターロイキン4が生物活性を示すためには、標的細胞上の特異的レセプターに結合したのち、細胞内に情報が伝達されなくてはならない。近年の分子生物学の発展により、インターロイキン4レセプターからの細胞内情報伝達機構が解明され、主要な細胞内分子群が同定されてきた。中でもとりわけ重要な分子としてスタット6が見出された(Science 265:1701-1706(1994))。

【0005】スタット6はインターロイキン4の情報を 細胞内に伝達するとともに、それ自身が転写因子として 機能し、遺伝子発現を誘導するユニークな分子である。 しかもスタット6はインターロイキン4あるいはインターロイキン13の刺激によってのみ活性化して機能する。インターロイキン4がインターロイキン4レセプターに結合すると、レセプターの細胞内領域のチロシン残 基がリン酸化される。するとここに、常時細胞質内に存在するスタット6が特異的に結合できるようになる。レセプターに結合したスタット6は、JAKキナーゼにより、そのチロシン残基がリン酸化される。チロシン残基がリン酸化される。チロシン残基がリン酸化される。チロシン残基がリン酸化される。チロシン残基がリン酸化されたスタット6は、二量体を形成してレセプターから離れ、細胞核の中へ移動し、転写因子として機能する。

【0006】最近では遺伝子工学的手法を用いて、スタ

ット6の欠損マウスが作製され、その生理的役割が調べ られている (Nature 380:627-630, 630-633(1996), Imm unity 4: 313-319(1996))。これらのマウスでは、イ ンターロイキン4の情報が細胞に伝達できず、その結果 アレルギー反応は起こらないことが確認されている。例 えば、即時型アレルギー反応のみならず、遅発型アレル ギー反応をも惹起する中心的な細胞であるTh2の分化 が誘導できない。さらにこれらのマウスのT細胞はイン ターロイキン4および5を産生できない。同様にこれら のマウスのB細胞はIgE抗体を産生できない。つまり アレルギー反応の誘導にスタット6が必須であることが 直接証明されたのである。さらに重要なのは、威染防御 を担うTh1の分化、活性化などは正常であり、また個 体の異常は何も観察されていないことである。このこと は、スタット6の活性化を阻害することによる副作用の 可能性の低いことを示唆するものである。

【0007】このような背景から、アレルギー性疾患の 病態に関与するインターロイキン4の機能を特異的に抑 制するためにスタット6の活性化を阻害する全く新しい タイプの薬剤の開発が期待されている。しかもこのよう な薬剤は副作用を起こすことなく、アレルギー性疾患に おける即時型反応ならびに遅発型反応を抑制することが 可能となる。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、スタット6の活性化阻害剤の提供にある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために鋭意検討を重ねた結果、

(a) 式1

[化2]

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 X^4
 X^2
 X^3
 X^4

(式中、X¹は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、置換アラルキル基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を安す。X²は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、世換アラルキル基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、置換アロイ

ル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニト ロ基またはアルキルアミド基を表す。 X3は水素原子、 アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シク ロアルキルアルキル基、アラルキル基、置換アラルキル 基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、シア ノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキ シ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル 基、置換アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバ モイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を表す。X 4は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロア ルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、 置換アラルキル基、アリール基、置換アリール基、ハロ ゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキ シ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル 基、アロイル基、置換アロイル基、アルコキシカルボニ ル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド 基を表す。X⁵は水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、ア ラルキル基、置換アラルキル基、アリール基、置換アリ ール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル 基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、 アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコ キシカルボニル基、カルパモイル基、ニトロ基またはア ルキルアミド基を表す。またはX1、X2、X3、X4、お よびX5において、2つの隣接する任意の基が結合して フェニル環、または置換フェニル環を形成してもよい。 R1は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロ アルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル 基、置換アラルキル基、アリール基または置換アリール 基を表す。R²は水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、ア ラルキル基または置換アラルキル基を表す。または、R ¹およびR²は互いに結合してシクロアルケニル環、フェ ニル環、または置換フェニル環を形成してもよい。R3

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3

式中、R¹、R²およびR³は前配を同じ意味を表す。X⁶ は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコキシカルポニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を安す。X⁷は水森原子、アルキル基、 置換アルキル

は水案原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、置換アリール基、のがシ原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、 値換フェノキシ基またはアルコキシカルボニル基を表す。)で表されるイミダゾ[2,1-b]チアゾール誘導体またはその医薬的に許容される塩が転写因子スタット6の活性化を阻害することを見いだし本発明を完成させるに至った。

【0010】 (b) 具体的には、 X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、および X^5 において、2つの隣接する任意の基が結合してフェニル環、または置換フェニル環を形成したイミダゾ[2, 1-b]チアゾール誘導体またはその医薬的に許容される塩を有効成分とする(a) 記載のSTAT6活性化阻害剤に関する。

- (c) 更に具体的には、アレルギー性疾患、寄生虫感染症、自己免疫疾患、ウイルスあるいはパクテリア感染症、悪性腫瘍、HVG(Host-versus-Graft)病または後天性免疫不全症候群(AIDS)を治療または予防する
- (a) または(b) 記載の転写因子スタット6の活性化 阻害剤に関する。
- (d) IL-4を拮抗する (a) または (b) 記載のS TAT6活性化阻害剤に関する。
- (e) 更に具体的には即時型または/および遅延型アレルギーを抑制する(a) または(b) 記載のSTAT6活性化阻害剤に関する。

[0011]

【発明の実施形態】式(1)において、X¹、X²、X³、X⁴、およびX⁵において、2つの隣接する任意の基が結合してフェニル環、または置換フェニル環を形成する場合の具体例としては、下記のような式(2)、式(3)等が挙げられる。 【化3】

$$R^1$$
 R^2
 N
 R^3
 X^6
 X^7
 Z^1
 Z^1

基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、置換アラルキル基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、個換アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を表す。 X⁸は水楽原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキルアルキル基、アラルキル基、の換アラルキル基、アリール

基、置換アリール基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、置換アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を表す。 X[®]は水寮原子、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキル基、でラルキル基、でリール基、でリール基、アリール基、アラルキル基、アロイン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、アルコキシ基、フェノキシ基、置換フェノキシ基、アルカノイル基、アロイル基、アロイル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ニトロ基またはアルキルアミド基を表す。 Z 1は水寮原子または置換基を表す。 Z 1における置換基としては、例えばアルキル基、置換アルキル基、アルコキ

シ基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル 基、ニトロ基、水酸基、アミノ基、アルキルアミノ基、 ジアルキルアミノ基、カルバモイル基、アルキルアミノ カルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、カルボ キシル基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルフォ ニル基、アルカノイル基、アルキルアミド基等が挙げら れる。 置換基は一個または同一もしくは異なって複数個 あってもよい。

【0012】式(1) において、 R^1 および R^2 は互いに 結合してシクロアルケニル環、フェニル環、または置換 フェニル環を形成した場合の具体例としては例えば式 (4)、式(5)、式(6)、式(7)、式(8) 等が 挙げられる。

[化4]

式中、 X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、 X^5 および R^3 は前記と同じ意味を表す。 Z^2 は置換基を表す。 Z^2 における置換基としては、例えばアルキル基、置換アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、水酸基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、カルボモイル基、アルキルアミノカルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アルキルアミド基等が挙げられる。置換基は一個または同一もしくは異なって複数個あってもよい。

【0013】本発明における X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 、 X^9 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 Z^1 及び Z^2 における基および明細書中の置換基を具体的に説明する。アルキル基としては、例えば、直顧または分枝した炭素数 $1\sim6$ 個の低級アルキル基が挙げられ、具体的に

は、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、ブチル、2ープチル、3ーメチルプロピル、1,1 ージメチルエチル、ペンチル、ヘキシル等が挙げられ

【0014】 置換アルキル基の置換基としては、例えば、水酸基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、カルボキシル基、アルコキシ基等が挙げられる。

【0015】ハロゲン原子としては、例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられる。 【0016】アルコキシ基としては、例えば、直顧または分枝した炭素数1~6個の低級アルコキシ基が挙げられ、具体的には、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、2~プロポキシ、プトキシ、1,1~ジメチルエトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ等が挙げられる。

【0017】アルカノイル基としては、例えば、直鎖ま

たは分校した炭素数1~6個の低級アルカノイル基が挙げられ、具体的には、例えば、フォルミル、アセチル、プロパノイル、2ープロパノイル、ピバロイル等が挙げられる。

【0018】アルコキシカルボニル基としては、例えば、直鎖または分枝した炭素数2~6個の低級アルコキシカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、2-プロポキシカルボニル等が挙げられる。

【0019】アルキルアミド基としては、例えば、直鎖または分枝した炭素数2~6個の低級アルキルアミド基が挙げられ、具体的には、例えば、アセトアミド、プロピオンアミド、ブチルアミド、2ープチルアミド等が挙げられる。

【0020】シクロアルキル基としては、例えば、炭素数3~7個の低級シクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル等が挙げられる。

【0021】シクロアルキルアルキル基としては、例えば、炭素数4~13個の低級シクロアルキルアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピルメチル、シクロペンチルエチル、シクロヘキシルプロピル等が挙げられる。

【0022】アラルキル基としては、例えば、炭案数7~15個の基が挙げられ、具体的には、例えば、ベンジル、フェニルエチル、ナフチルメチル、ナフチルプロビル等が挙げられる。

【0023】アロイル基としては、例えば、炭素数7~11個の基が挙げられ、具体的には、例えば、ペンソイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル等が挙げられる。 【0024】アリール基としては、例えば、炭素数6~10個の基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、ナフチル等が挙げられる。

【0025】 R¹および R²が互いに結合して形成するシ クロアルケニル環としては、例えば5~7 員環のシクロ アルケニル等が挙げられ、具体的にはシクロペンテニ ル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル等が挙げられ る。

【0026】アラルキル基、フェノキシ基、アロイル 基、アリール基およびフェニル環の置換基としては、例 えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、シア ノ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、水酸基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、カルバモイル基、アルキルアミノカルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルフォニル基、アルカノイル基、アルキルアミド基等が挙げられる。 置換基は一個または同一もしくは異なって複数個あってもよい。

【0027】アルキルアミノ基としては、例えば、炭素数1~6個の低級アルキル基で置換されたアミノ基等が挙げられ、具体的には、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基等が挙げられる。

【0028】ジアルキルアミノ基としては、例えば、同一または異なる炭素数1~6個の低級アルキル基で置換されたアミノ基等が挙げられ、具体的には、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基等が挙げられる。

【0029】アルキルアミノカルボニル基としては、例えば、炭素数1~6個の低級アルキル基で置換されたアミノカルボニル基等が挙げられ、具体的には、例えば、メチルアミノカルボニル基、エチルアミノカルボニル基等が挙げられる。

【0030】ジアルキルアミノカルボニル基としては、例えば、同一または異なる炭素数1~6個の低級アルキル基で置換されたアミノカルボニル基等が挙げられ、具体的には、例えば、ジメチルアミノカルボニル基、ジエチルアミノカルボニル基等が挙げられる。

【0031】アルキルスルフォニル基としては、例えば、炭素数6個以下の低級アルキル基で置換されたスルフォニル基等が挙げられ、具体的には、例えば、メチルスルフォニル基等が挙げられる。

【0032】本発明の有効成分である化合物は、医薬的に許容される酸と塩を形成することができる。塩を形成する医薬的に許容される酸としては、例えば、塩酸、硫酸、臭化水素酸等の無機酸、酢酸、しゅう酸、くえん酸、りんご酸、酒石酸、フマール酸、マレイン酸等の有機酸が挙げられる。また、本発明の有効成分は式(1)で表される化合物またはその医薬的に許容される塩の水和物等の溶媒和物も含む。

【0033】本発明の化合物は以下の方法で合成することができる。

【化5】

式中、X¹、X²、X³、X⁴、X⁵、R¹、R²およびR³は前配と同じ意味を表す。Yはヨウ素原子、臭素原子または塩素原子等の脱離基を表す。化合物(11)と化合物(12)を不活性溶媒中、反応させ、化合物(13)を得る。不活性溶媒としては例えば、テトラヒドロフラン(以下、THFと略す。)、1,4ージオキサン、ジグライム等のエーテル系溶媒、ジメチルフォルムアミド(以下、DMFと略す。)、アセトニトリル等の非プロトン性溶媒、メタノール、エタノール、2ープロパノール、tープチルアルコール等のアルコール系溶媒、アセトン、メチルエテルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒等が挙げられる。反応温度は例えば、約室温から溶媒の沸点の範囲から選択される。化合物(11)の最としては化合物(12)に対し、約等倍モルが好ましい。

【0034】化合物(13)を不活性溶媒中、反応させ、化合物(1)を得る。不活性溶媒としては例えば、1,4ージオキサン、ジグライム等のエーテル系溶媒、ジメチルフォルムアミド(以下、DMFと略す。)、アセトニトリル等の非プロトン性溶媒、エタノール、2ープロパノール、2ーメトキシエタノール、nープタノール、tープチルアルコール等のアルコール系溶媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン等のケトン系溶媒等が挙げられる。反応温度は例えば、約室温から溶媒の沸点の範囲から選択される。

[0035] [化6]

式中、R¹およびR²は前記と同じ意味を表す。化合物

(11)は、化合物(14)と化合物(15)を、C12、Br2、I2等のハロゲン化試剤の存在下、ベンゼン等の不活性溶媒中、約室温から溶媒の沸点の範囲で反応させることにより得られる。化合物(15)の量は化合物(14)に対して、約1.5倍モルから約2.5倍モルの範囲から選択される。ハロゲン化試剤の量は化合物(14)に対して、約等倍モルが好ましい。化合物(11)は、化合物(14)と化合物(15)を、Nープロモこはく酸イミド(以下、NBSと略す。)等のハロゲン化試剤と、微量の過酸化ベンゾイル等の触媒の存在下、ベンゼン等の不活性溶媒中、約室温から溶媒に沸点の範囲で反応させることでも得られる。化合物(15)は化合物(14)に対して、約等倍モルが好ましい。ハロゲン化試剤の量は化合物(14)に対して、約等倍モルが好ましい。ハ

[0036]

【化7】

式中、 R¹およびR²は前配と同じ意味を接す。 X はハロゲン原子を表す。 化合物(11)は化合物(16)と化合物(15)を不活性溶媒中、 反応させ得ることができる。 不活性溶媒としては例えば、メタノール、エタノール等のアルコール系溶媒、 DMF、 ジメチルスルフォキシド(以下、 DMS Oと略す。)等の非プロトン系溶媒、 THF、ジオキサン等のエーテル系溶媒等が挙げられる。 反応温度としては約60℃から溶媒の沸点の範囲

から選択される。化合物(15)の量としては、化合物(16)に対し約2倍モルが好ましい。化合物(16)は化合物(14)と CI_2 、 Br_2 、 I_2 等のハロゲン化 試剤とを、水等の溶媒中、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属等の塩基存在下、反応させ得ることができる。ハロゲン化試剤の量としては化合物(14)に対し約2倍モル~約4倍モルの範囲から選択される。塩基の量としては化合物(14)に対し約5倍モル~約10倍モルの範囲から選択される。反応温度としては約室温が好ましい

【0037】化合物(16)は化合物(14)とC I_2 、 Br_2 、 I_2 等のハロゲン化試剤とを、酢酸、二硫化炭素、四塩化炭素、クロロフォルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、メタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒中、酢酸ナトリウム等のアルカリ金風の酢酸塩等と微量の臭化水素等の触媒の存在下、反応させ得ることもできる。ハロゲン化試剤の量としては化合物(14)に対し約等倍モル~約1.5倍モルの範囲が好ましい。反応温度としては約0℃~約室温の範囲が好ましい。反応温度としては約0℃~約室温の範囲が好ましい。

【0038】化合物 (1) において R²が木素原子である化合物は、化合物 (17) より上述の方法で製造することができる。

【化8】

式中、R¹およびXは前配と同じ意味を表す。化合物 (17)は、化合物 (18)と化合物 (15)を不活性 溶媒中、反応させることにより得ることができる。不活 性溶媒としては例えば、THF、1,4ージオキサン、ジグライム等のエーテル系溶媒、DMF、DMSO、アセトニトリル等の非プロトン性溶媒、メタノール、エタノール、2ープロパノール、tープチルアルコール等のアルコール系容媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化 水素系溶媒等が挙げられる。反応温度は例えば、室温から溶媒の沸点の範囲から選択される。化合物 (15)の 母としては、化合物 (18)に対し、約等倍モル~約2倍モルの範囲から選択される。

[0039] [化9]

式中、 R^1 およびXは前配と同じ意味を表す。化合物 (18) は、化合物 (19) を、 $C \ I_2$ 、 $B \ I_2$ 、 I_2 等 のハロゲン化試剤を、ベンゼン等の不活性溶媒中、約0

でから約室温の範囲で反応させることにより得られる。 ハロゲン化試剤の量は化合物(19)に対して、約等倍 モルが好ましい。 ハロゲン化試剤の量は化合物(19)に対して、約等倍モルが好ましい。 化合物(36)は、化合物(37)に、 $C1_2$ 、 Br_2 、 1_2 等のハロゲン化 試剤を不活性溶媒中、タングステンランプ等で光を照射しながら、反応させることにより得ることができる。 不活性溶媒としては例えば、四塩化炭素、クロロフォルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素溶媒、二硫化炭素等が挙げられる。 反応温度としては約-20℃~約室温の範囲から選択される。

【0040】化合物(12)は以下の方法で製造できる。

【化10】

式中、 X^{1} 、 X^{2} 、 X^{3} 、 X^{4} 、 X^{5} 、 R^{3} およびYは前記と同じ意味を表す。化合物(12)は化合物(20)とC I_{2} 、 Br_{2} 、 I_{2} 等のハロゲン化試剤を、水等の溶媒中、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属等の塩基存在下、反応させ得ることができる。ハロゲン化試剤の量としては化合物(20)に対し約2倍モル~約4倍モルの範囲から選択される。塩基の量としては化合物(20)に対し約5倍モル~約10倍モルの範囲から選択される。反応温度としては約室温が好ましい。

【0041】化合物(12)は化合物(20)とC 12、Br2、I2等のハロゲン化試剤を、酢酸、二硫化 炭索、四塩化炭素、クロロフォルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、メタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒 中、酢酸ナトリウム等のアルカリ金属の酢酸塩等と微量の臭化水素等の触媒の存在下、反応させ得ることもできる。ハロゲン化試剤の量としては化合物(20)に対し約等倍モル~約1.5倍モルの範囲が好ましい。反応温度としては約0℃~約室温の範囲が好ましい。

【0042】化合物(1)またはそれを製造するための中間体は通常の方法で精製することができる。例えばシリカゲルカラムクロマトグラフィー、再結晶等で精製することができる。再結晶溶媒としては例えばメタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコール系溶媒、が配エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン等のケトン系溶媒、ヘキサン等の炭化水素系溶媒、アセトニトリル等の非プロトン系溶媒等またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。

【0043】また上述の反応を実行する際、必要ならば、保護、脱保護の技術を用いることができる。保護、

脱保護の技術については、(T. W. Greene and P. G. M. Wuts, "Protecting Groups in Organic Synthesis", 1990) に詳しく配されている。

【0044】化合物(1)において不斉炭素を有する置換基を持つ場合、光学異性体が存在し、これら光学異性体の混合物や単離されたものは化合物(1)に含まれる。そのような光学異性体を純粋に得る方法としては、例えば、光学分割が挙げられる。

【0045】光学分割法としては例えば化合物(1)を不活性溶媒中(例えばメタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族炭化水案系溶媒、アセトニトリル等)、光学活性な酸(例えば、マンデル酸、Nーペンジルオキシアラニン、乳酸などのモノカルポン酸類、酒石酸、ロージイソプロピリデン酒石酸、リンゴ酸などのジカルポン酸類、カンファースルフォン酸、プロモカンファースルフォン酸などのスルフォン酸類)または、光学活性なアミン(例えばαーフェネチルアミン、キニン、キニジン、シンコニジン、シンコニン、ストリキニーネ等の有機アミン類)と塩を形成させ、分割することができる。

【0046】塩を形成させる温度としては、室温から溶 媒の沸点の範囲が挙げられる。光学純度を向上させるた めには、一旦、溶媒の沸点付近まで温度を上げることが 望ましい。析出した塩を濾取するまえに必要に応じて冷 却し、収率を向上させることができる。光学活性な酸ま たはアミンの使用量は、基質に対し約0.5~約2.0 当量の範囲、好ましくは1当量前後の範囲が適当であ る。必要に応じ結晶を不活性溶媒中(例えばメタノー ル、エタノール、2-プロパノール等のアルコール系容 媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、酢酸エチル 等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族炭化水素系溶 媒、アセトニトリル等)で再結晶し、高純度の光学活性 な塩を得ることもできる。必要に応じ、得られた塩を通 常の方法で塩基と処理しフリー体を得ることもできる。 【0047】本発明のSTAT6活性化阻害剤は経口的 または非経口的に投与することができる。経口的に投与 する場合、通常用いられる投与形態、例えば錠剤、カブ セル剤、シロップ剤、懸濁液等で投与することができ る。非経口的投与する場合は例えば、溶液、乳剤、懸濁 液等の液剤を注射剤として投与すること、坐剤の型で直 **腸投与すること等ができる。このような投与剤型は通常** の担体、賦型剤、結合剤、安定剤などと有効成分を配合 することにより一般的方法に従って製造することができ

る。注射剤型で用いる場合には緩衝剤、溶解補助剤、等 張剤等を添加することもできる。投与量、投与回数は対 象とする疾患、患者の症状、年齢、性別、体重等、及び 投与形態等によって異なるが、経口投与する場合、有効 成分は通常は成人に対し1日あたり約1~約1000mg の範囲、好ましくは約10~約500mgの範囲を1回または数回に分けて投与することができる。注射剤として 投与する場合、有効成分は約0.1~約500mgの範囲、 囲、好ましくは約3~約100mgの範囲を1回または数 回に分けて投与することができる。

【0048】また本発明のSTAT6活性化阻害剤は具 体的に、STAT6の活性化が原因で生じる、例えば、 アレルギー性疾患、寄生虫感染症、全身性エリテマトー デス等の自己免疫疾患、ウイルスあるいはバクテリア感 染症、悪性腫瘍、HVG(Host-versus-Graft)病あるいは後 天性免疫不全症候群(AIDS)等の治療剤または予防 剤として用いることができる。本発明のSTAT6活件 化阻害剤はIL-4拮抗剤としても用いることができ る。 更に詳しくは、本発明のSTAT6活性化阻害剤 は、STAT6の活性化が原因の即時型または/および 遅延型アレルギー抑制剤または予防剤としても用いるこ とができる。上記の場合の投与法としては経口的または 非経口的投与法が挙げられる。経口的に投与する場合、 通常用いられる投与形態、例えば、錠剤、カプセル剤、 シロップ剤、懸濁液等で投与することができる。非経口 的投与する場合は例えば、溶液、乳剤、懸濁液等の液剤 を注射剤として投与すること、坐剤の型で直腸投与する こと等ができる。このような投与剤型は通常の担体、賦 型剤、結合剤、安定剤などと有効成分を配合することに より一般的方法に従って製造することができる。注射剤 型で用いる場合には緩衝剤、溶解補助剤、等張剤等を添 加することもできる。投与量、投与回数は対象とする疾 患、患者の症状、年齢、性別、体重等、及び投与形態等 によって異なるが、経口投与する場合、有効成分は通常 は成人に対し1日あたり約1~約1000mgの範囲、好 ましくは約10~約500mgの範囲を1回または数回に 分けて投与することができる。注射剤として投与する場 合、有効成分は約0.1~約500mgの範囲、好ましく は約3~約100mgの範囲を1回または数回に分けて投 与することができる。

【0049】 【実施例】 実施例1 【化11】

6- (4-フェニルフェニル) イミダゾ [2, 1-b] チアゾール

2ーアミノチアゾール1.00gと4ーフェニルフェナシルブロミド2.75gとをアセトニトリル40mlに加え、2時間、加熱還流した。反応終了後、反応液を冷却し、析出した結晶を濾取し、アセトニトリルで洗浄し、乾燥した。得られた結晶をメトキシエタノールに加え、1時間加熱還流した。反応終了後、反応液を冷却

6 ー $(4-\rho$ ロロフェニル) イミダゾ [2, 1-b] チアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を196mg (83%) 得た。

$$\rightarrow$$
 $\langle N \rangle$ $\langle N \rangle$ $\langle N \rangle$ $\langle N \rangle$

し、5%炭酸水楽ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性

とし、析出した結晶を濾取し、水洗し、乾燥し、標題の

6- (4-フェニルフェニル) イミダソ [2, 1-b]

チアゾール1.55gを得た。(収率65%)

融点:160~161℃ 【0051】実施例3 【化13】

6-(4-プロモフェニル) イミダゾ [2, 1-b] チアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を202mg (83%) 得た。

融点:175~176℃ 【0052】実施例4 【化14】

6- (2-ナフチル) イミダソ [2, 1-b] チアソール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を205mg (91%) 得た。

融点:144~145℃ 【0053】実施例5 【化15】

2- (4-フルオロフェニル) イミダゾ [2, 1-b] [1, 3] ベンゾチアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を94mg (39%) 得た。

融点:143~144℃ 【0054】実施例6 【化16】

$$s = N + B + B + C - C - C$$

2- (4-クロロフェニル) イミダゾ [2, 1-b] [1, 3] ベンゾチアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を145mg (5

9%) 得た。 融点:155~156℃ 【0055】実施例7

【化17]

2- (4-プロモフェニル) イミダソ [2, 1-b] [1, 3] ベンソチアソール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を150mg(63%)得た。

融点:164~165℃ 【0056】実施例8 【化18】

2- (3-メトキシフェニル) イミダゾ [2, 1-b] [1, 3] ベンゾチアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を138mg(50%)得た。

融点:159~160℃ 【0057】実施例9 【化19】

2- (2-ナフチル) イミダソ [2, 1-b] [1, 3] ベンソチアソール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を148mg(7 4%)得た。 融点:180~181℃ 【0058】実施例10 【化20】

2- (4-フルオロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロイミダソ [2, 1-b] [1, 3] ベンソチアゾール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を135mg (3

5%) 得た。 融点:178~179℃ 【0059】実施例11 【化21】

2- (4-クロロフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラ ヒドロイミダゾ [2, 1-b] [1, 3] ベンゾチアゾ ール

実施例1の方法に従い、模題の化合物を135mg (4

0%) 得た。

融点:154~155℃ 【0060】実施例12 【化22】.

2- (4-プロモフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラ ヒドロイミダゾ [2, 1-b] [1, 3] ベンゾチアゾ ール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を143mg (3

2%) 得た。

融点:174~175℃ 【0061】実施例13 【化23】

2- (3-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロイミダソ [2, 1-b] [1, 3] ベンソチアソール

実施例1の方法に従い、標題の化合物を117mg (3 2%) 得た。

融点:140~141℃

【0062】実施例14(スタット6活性化の阻害作 用)

1) 細胞

マウス線維芽細胞 L929 は、大日本製薬(大阪)よ り入手したものを使用した。

2) 培地

RPMI 1640培地「ダイゴ」(日本製薬(東京) Code N
o. 394-00735)に56度、30分にて非例化した牛胎児 血清 (Fetal Bovine Serum, Defined, Code No.A-1111 -L, HyClone Lab., Logan, Utah)を10%、2-メル カプトエタノール (Sigma, St Louis, MO, Code No.M-6250)を50μMとなるように添加して使用した。

3) 薬剤

被検薬剤はジメチルスルホキシド(ナカライテスク(京都)Code No. 134-45)にて8 mg/mlとなるように溶解し、培地で希釈して最終濃度 10μ g/mlとした。

【0063】4)STAT6レポーター遺伝子の構築 マウス免疫グロブリンgermline ε 遺伝子プロモーター上 のIL-4応答領域(STAT6結合領域を含む)を3 個つないだ配列番号1のオリゴヌクレオチドおよびその 相補鎖を日本バイオサービス(埼玉)より購入した。配 列番号1のオリゴヌクレオチドおよびその相補鎖を混合 し、熱変性、アニール後、5および3端を制限酵素Sac I (宝酒造 (大津) Code No. 1078A) およびBglII (宝酒造 (大津) Code No. 1021A) でそれぞれ切断し、pGL3 Promoter Vector (Promega Corporation, Madison, W I, Code No. E1761) のSac I/BglII部位にクローニン グした。

5) 遺伝子導入および安定発現細胞株の作製

L929細胞 5×10⁵個をFalcon組織培養用6ウェル プレート (Becton Dickinson Labware, Bedford, MA, Code No. 3046) にまいて付着させた後、牛胎児血清を 含まない培地で細胞を洗浄した。作製したSTAT6レ ポーター遺伝子4μg、薬剤耐性遺伝子pSV2neo (GIBCOB RL, Gaithersburg, MD) Ο. 5μgとリポフェクトア z> (GIBCO BRL, Gaithersburg, MD, Code No. 1832 4-012)20μlを牛胎児血清を含まない培地0.4ml 中で混合し、室温で30分静置した。その後、牛胎児血 清を含まない培地1.6mlをさらに加えて、洗浄後の 細胞に添加し、5時間培養した。牛胎児血清を含む培地 2mlを添加して、さらに19時間培養した。培地交換 して24時間さらに培養後、G418(GIBCO BRL, Ga ithersburg, MD, Code No. 10131-019) を 0. 2 m g /mlとなるように添加して培養を継続、薬剤耐性細胞 を選択した。得られた薬剤耐性細胞をG418を含む培 地に浮遊させ、0. 2個/ウェルとなるようにFalconマ イクロプレート (Becton Dickinson Labware, Bedfor d, MA, Code No. 3072) にまいてクローニングを行な い、IL-4に応答してルシフェラーゼを発現するクロ ーンを取得した。

【0064】6)STAT6活性化阻密試験 遺伝子導入した L929 細胞を1×10⁴個/0.1 ml/ウェルとなるように、マイクロプレート (costar 3610, Corning Costar Corporation, Cambridge, M A)にまき、一晩培養した。翌日、被検薬剤およびIL -4 10U/ml (PharMingen, San Diego, CA, Code No. PM-19231V)を添加して0.2ml/ウェルと し、6時間培養した。培養後、上清を吸引除去し、付着 細胞に可溶化剤0.025ml/ウェルを加えて溶解し た。各ウェルにルシフェラーゼ基質溶液を0.1mlず つ添加し、ルシフェラーゼ活性をルミノメーター (MicrolumatLB96P, EG&;G BERTHOLD, Bad Wildbad, German y)で測定した。実験は、triplicateで行い、平均値を 求めた。可溶化剤および基質溶液は市販のLuciferase A SSay System (Promega Corporation, Madison, WI, Co de No. E1500) を用いた。被検化合物のSTAT6活性 化阻害作用は、IL-4刺激で誘導されるルシフェラー ゼ活性に対する阻害率 (%) で表示した。阻害率 (%) は、下記の式によ

り算出した。阻害率 (%) = 100-(E-B) / (C $-B) \times 100$

Experimental Activity (E) : 被検化合物の存在下に I

L-4刺激で誘導されるルシフェラーゼ活性

Control Activity (C) : 被検化合物の非存在下に I L

- 4 刺激で誘導されるルシフェラーゼ活性

Background Activity (B) :被検化合物の非存在下、無

刺激時に誘導されるルシフェラーゼ活性

結果は表1に示す。

【表1】

走 1

爽施例番号	阻害率	実施例	阻害率	
1	8 5	2	38	
3	7 2	4	100 100 100	
5	9 6	6		
7	100	8		
9	100	10	100	
11	100	1 2	8.8	
13	100			

表中、阻害率(%)を表す。

【配列表】

【0065】配列番号:1

配列の長さ:97

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖 トポロジー: 直鎖

配列の種類:合成DNA

配列

CGGAGCTCTG CCTTAGTCAA CTTCCCAAGA ACAGATGCCT TAGTCAACTT CCCAAGAACA

GATGCCTTAG TCAACTTCCC AAGAACAGAA GATCTCG

60 97

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 A 6 1 K 31/425

識別記号

ADY

AEC 331 FΙ

A 6 1 K 31/425

ADY

C 0 7 D 513/04

AEC 3 3 1

C 0 7 D 513/04 (72) 発明者 西中 重行

兵庫県宝塚市高司4-2-1 住友製薬株

式会社内

(72)発明者 背木 幹雄

兵庫県宝塚市高司4-2-1 住友製薬株

式会社内

(72) 発明者 川上 肇

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友製薬株式会社内